PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

2003-081976

(43) Date of publication of application: 19.03.2003

(51)Int.Cl.

C07D487/10 B01J 31/02 C07C 22/04 C07C249/02 C07C251/24 C07K 1/113 // C07B 53/00 C07B 61/00 C07M 7:00

(21)Application number: 2001-301866

(71)Applicant: NAGASE & CO LTD

(22)Date of filing:

28.09.2001

(72)Inventor: MARUOKA KEIJI

(30)Priority

Priority number: 2001201206

Priority date: 02.07.2001

Priority country: JP

(54) CHIRAL PHASE TRANSFER CATALYST AND METHOD FOR MANUFACTURING ASYMMETRIC PEPTIDE USING THE SAME

(57) Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a new optically active quaternary ammonium salt having axial asymmetry, especially a spiro compound which is useful as a phase transfer catalyst for synthesizing an optically active amino acid regardless of a natural compound or a non-natural compound, by introducing a group such as an alkyl, an aralkyl or a heteroalkyl to the carbon atom at the alpha position of the amino acid, and to provide a method for manufacturing an oligopeptide with which group such as an alkyl, an aralkyl or a heteroalkyl is introduced stereoselectively to the carbon atom at the alpha position in the N-terminal amino group of the oligopeptide by using the catalyst.

SOLUTION: The compound is obtained by reacting a halogenized compound expressed by a specified formula with 3,5-dihydro-4H-[2,1-c:1',2'-e]azepine. The method for manufacturing an oligopeptide in which the compound is used as the phase transfer catalyst.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]
[Date of extinction of right]

* NOTICES *

JPO and NCIPI are not responsible for any damages caused by the use of this translation.

- 1. This document has been translated by computer. So the translation may not reflect the original precisely.
- 2.**** shows the word which can not be translated.
- 3.In the drawings, any words are not translated.

CLAIMS

[Claim(s)]

[Claim 1] N-spiro quarternary-ammonium-salt compound expressed with Formula I: [Formula 1]

here -- n and m -- respectively -- independently -- one or more integers -- it is --; -- RX and RY When either n or m is two or more, respectively, independently The straight chain of C1-C8, or the alkyl group of branched chain, The alkoxy group of the straight chain of C1-C8, or branched chain, the straight chain of C2-C8, or the alkenyl radical of branched chain, [whether they are the alkynyl group of the straight chain of C2-C8, or branched chain, or a halogen atom, and] Or one or more straight chains of C1-C8 or the alkyl group of branched chain, The alkoxy group of the straight chain of C1-C8, or branched chain, the straight chain of C2-C8, or the alkenyl radical of branched chain, They are the alkynyl group of the straight chain of C2-C8, or branched chain, or the aryl group which may be permuted by the halogen atom. When both n and m are 1, and one or more straight chains of C1-C8 or the alkyl group of branched chain, The alkoxy group of the straight chain of C1-C8, or branched chain, the straight chain of C2-C8, or the alkenyl radical of branched chain, It is the alkynyl group of the straight chain of C2-C8, or branched chain, or the aryl group which may be permuted by the halogen atom.: Ar is an arvl group, and; and X are halogen atoms.

[Claim 2] The compound according to claim 1 Ar-(RX) n and whose Ar-(RY) m are the same radicals. [Claim 3] The compound according to claim 2 whose Ar is a phenyl group.

[Claim 4] The compound according to claim 3 which both n and m are 2, and is the alkyl group of C1-C8 to which RX and RY may branch.

* NOTICES *

JPO and NCIPI are not responsible for any damages caused by the use of this translation.

1. This document has been translated by computer. So the translation may not reflect the original precisely.

2.**** shows the word which can not be translated.

3.In the drawings, any words are not translated.

DETAILED DESCRIPTION

[Detailed Description of the Invention]

[0001]

[Field of the Invention] This invention relates to the intermediate product for manufacturing the new molecular entity and this compound of optical activity quarternary ammonium salt which have phase transfer catalysis, especially axial dissymmetry in a detail, and the manufacture approach of the dissymmetry oligopeptide using the phase transfer catalysis concerned more about the manufacture approach of a dissymmetry peptide of having used chiral phase transfer catalysis and it.

[0002]
[Description of the Prior Art] About the compound about the optical activity quarternary ammonium salt which has axial dissymmetry, many compounds compounded by the artificer of the invention in this application are clarified. For example, the formula VII [0003]

[Formula 8]

[0004] They are the compound expressed with (here, both R5 and R6 are a hydrogen atom, phenyl, betanaphthyl or 3 and 4, and 5-trifluoro phenyl), and formula VIII: [0005].

[0006] The compound expressed with (here, both R5 and R6 are hydrogen atoms, and both A is a phenyl group or alpha-naphthyl group) is indicated in J.Am.Chem.Soc., 121 volumes, No. 27, 6519 pages, 1999 and said 122 volumes, No. 21, 5228 pages, and 2000. And it does not ask that these compounds are

nature or non-nature, but functioning effectively as phase transfer catalysis which compounds the alphaamino acid stereoselectively is also indicated.

[0007] About peptide synthesis, it is independent in a condensing agent, for example, dicyclohexylcarbodiimide, a diisopropyl carbodiimide, an N-ethyl-N'-3-dimethylaminopropyl carbodiimide, etc. about the amino acid protected in the amino group, and the amino acid protected in the carboxyl group, or using together additives, such as N-hydroxysuccinimide and 1-hydroxy benzotriazol, and making them react is performed.
[0008]

[Problem(s) to be Solved by the Invention]

(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報 (A)

(11)特許出願公開番号 特開2003—81976

(P2003-81976A) (43)公開日 平成15年3月19日(2003.3.19)

(51) Int. Cl. '	識別記号	FI			テーマコート	(参考)
C07D487/10		CO7D487/10		400	050	
B01J 31/02	102	B01J 31/02	102	Z 4G0	069	
C07C 22/04		CO7C 22/04		4H(006	
249/02		249/02		4H(039	
251/24		251/24		4H045		
	審査請求	k 未請求 請求項の数20	OL	(全18頁)	最終頁	に続く
(21) 出願番号	特願2001-301866 (P 2001-301866)	(71) 出願人 0002142	. –	☆ I-		
(22) 出願日	平成13年9月28日 (2001. 9. 28)	長瀬産業株式会社 大阪府大阪市西区新町1丁目1番17号 (72)発明者 丸岡 啓二				
(31)優先権主張番号	特願2001-201206 (P2001-201206)	京都府江	京都市左	京区北白川流	追分町 芽	(都大
(32) 優先日	平成13年7月2日(2001.7.2)	学大学队	完理学研	究科化学專具	攻 有機合	成化
(33) 優先権主張国	日本(JP)	学研究				

最終頁に続く

(54) 【発明の名称】キラル相間移動触媒およびそれを用いた不斉ペプチドの製造方法

(57) 【要約】

【課題】 軸不斉を有する光学活性な4級アンモニウム塩の新規化合物、特にスピロ型の化合物であって、相間移動触媒として、アミノ酸の α 位の炭素素原子にアルキル、アラルキル、ヘテロアラルキル等の基を導入して天然または非天然であることを問わず、光学活性なアミノ酸の合成に有効な、化合物を提供し、かつ当該触媒を使用したオリゴペプチドのN-末端アミノ酸単位における α 位の炭素原子にアルキル、アラルキル、ヘテロアラルキル等の基を立体選択的に導入したオリゴペプチドの製造方法を提供すること。

【解決手段】 特定の構造式で表されるハロゲン化化合物と3,5-ジヒドロ-4H-[2,1-c:1',2'-e]アゼピンとを反応させることにより目的化合物が提供される。更に当該化合物を相間移動触媒として使用したオリゴペプチドの製造方法が提供される。

【請求項1】 式Iで表される、N-スピロ4級アンモニウム塩化合物:

1

[化1]

【特許請求の範囲】

ここで、n およびmはそれぞれ独立して1以上の整数であり; R^{\times} および R^{\times} は、それぞれ独立して、

nまたはmのいずれかが2以上である場合、C1~C8 の直鎖または分岐鎖のアルキル基、C1~C8の直鎖ま たは分岐鎖のアルコキシ基、C2~C8の直鎖または分 20 岐鎖のアルケニル基、C2~C8の直鎖または分岐鎖の アルキニル基、またはハロゲン原子であるか、あるい は、1つまたは複数の、C1~C8の直鎖または分岐鎖 のアルキル基、C1~C8の直鎖または分岐鎖のアルコ キシ基、C2~C8の直鎖または分岐鎖のアルケニル 基、C2~C8の直鎖または分岐鎖のアルキニル基、ま たはハロゲン原子で置換されていても良いアリール基で あり、そしてnおよびmの両方が1である場合、1つま たは複数の、C1~C8の直鎖または分岐鎖のアルキル 基、C1~C8の直鎖または分岐鎖のアルコキシ基、C 30 2~C8の直鎖または分岐鎖のアルケニル基、C2~C 8の直鎖または分岐鎖のアルキニル基、またはハロゲン 原子で置換されていても良いアリール基であり;Arは アリール基であり;そしてXはハロゲン原子である。

【請求項2】 $Ar-(R^x)$ 。および $Ar-(R^y)$ 。 が同一の基である、請求項1に記載の化合物。

【請求項3】 Arがフェニル基である、請求項2に記載の化合物。

【請求項4】 n およびmがともに2であり、かつ R^x 原子で置換されていても良いPリール基であり;A r および R^x が分岐していても良い R^x 2 アリール基であり;そして R^x 2 アリール基である、請求項 R^x 3 に記載の化合物。 【請求項 R^x 1 】 R^x 2 R^x 3 に記載の化合物。

【請求項5】 前記分岐していても良い $C1\sim C8$ のアルキル基がt-ブチル基であり、そしてArにおける置換位置が3位および5位である、請求項4に記載の化合物。

【請求項6】 n およびmがともに2であり、かつ R^* および R^* が、2つの分岐していても良い $C1\sim C8$ の アルキル基で置換されたフェニル基である、請求項3に記載の化合物。

【請求項7】 R^{\times} および R^{\vee} が、3位と5位とがt-50 アルキル基がt-7チル基であり、そして A_{T} における

ブチル基に置換されたフェニル基であり、そしてArにおける置換位置が3位および5位である、請求項6に記載の化合物。

【請求項8】 Xが臭素原子である、請求項1から7のいずれかに記載の化合物。

【請求項9】 ビナフチル部分の立体配置がともにS, S配置である、請求項1から8のいずれかに記載の化合物。

【請求項10】 式IIで表される、ハロゲン化化合 10 物:

【化2】

ここで、n およびmはそれぞれ独立して1以上の整数であり; R^{x} および R^{y} は、それぞれ独立して、

nまたはmのいずれかが2以上である場合、C1~C8 の直鎖または分岐鎖のアルキル基、C1~C8の直鎖ま たは分岐鎖のアルコキシ基、C2~C8の直鎖または分 岐鎖のアルケニル基、C2~C8の直鎖または分岐鎖の アルキニル基、またはハロゲン原子であるか、あるい は、1つまたは複数の、C1~C8の直鎖または分岐鎖 のアルキル基、C1~C8の直鎖または分岐鎖のアルコ キシ基、C2~C8の直鎖または分岐鎖のアルケニル 基、C2~C8の直鎖または分岐鎖のアルキニル基、ま たはハロゲン原子で置換されていても良いアリール基で あり、そしてnおよびmの両方が1である場合、1つま たは複数の、C1~C8の直鎖または分岐鎖のアルキル 基、C1~C8の直鎖または分岐鎖のアルコキシ基、C 2~C8の直鎖または分岐鎖のアルケニル基、C2~C 8の直鎖または分岐鎖のアルキニル基、またはハロゲン 原子で置換されていても良いアリール基であり;Arは

【請求項11】 $Ar-(R^x)$ 。および $Ar-(R^y)$ 。が同一の基である、請求項10に記載のハロゲン化化合物。

【請求項12】 Arがフェニル基である、請求項11 に記載のハロゲン化化合物。

【請求項13】 n およびmがともに2であり、かつR * およびR * が分岐していても良い $C1\sim C8$ のアルキル基である、請求項12記載のハロゲン化化合物。

【請求項14】 前記分岐していても良いC1~C8の アルキル基がチーブチル基であり、そしてArにおける

置換位置が3位および5位である、請求項13に記載の ハロゲン化化合物。

【請求項15】 nおよびmがともに2であり、かつR $^{\times}$ および R^{\times} が、2つの分岐していても良い $C1\sim C8$ のアルキル基で置換されたフェニル基である、請求項1 2に記載のハロゲン化化合物。

【請求項16】 R^x およびR^y が、3位と5位とが t ーブチル基に置換されたフェニル基であり、そしてAr における置換位置が3位および5位である、請求項15 に記載のハロゲン化化合物。

【請求項17】 Yが臭素原子である、請求項10から 16のいずれかに記載のハロゲン化化合物。

【請求項18】 ビナフチルの部分の立体配置がS配置 である、請求項10から17のいずれかに記載のハロゲ ン化化合物。

【請求項19】 式III

[化3]

$$R^{1}$$
 R^{2}
 R^{3}
 R^{3}
 R^{3}
 R^{3}
 R^{3}
 R^{3}
 R^{3}
 R^{3}

(ここで、R¹ およびR² は、それぞれ独立して、水素 原子であるか、もしくは1つまたは複数の、C1~C4 の直鎖または分岐鎖のアルキル基、C1~C4の直鎖ま たは分岐鎖のアルコキシ基、C2~C4の直鎖または分 岐鎖のアルケニル基、C2~C4の直鎖または分岐鎖の アルキニル基あるいはハロゲン原子で置換されていても 30 良いアリール基であり、ただし、R'およびR2の両方 が水素原子である場合を除き;R³は、水素原子である か、C1~C6の分岐または環を形成していても良いア ルキル基であるか、C1~C6の分岐または環を形成し ていても良いアルコキシ基であるか、C2~C6の分岐 または環を形成していても良いアルケニル基であるか、 C2~C6の分岐または環を形成していても良いアルキ 二ル基であるか、1つまたは複数の、C1~C6の直鎖 または分岐鎖のアルキル基、C1~C6の直鎖または分 岐鎖のアルコキシ基、C2~C6の直鎖または分岐鎖の 40 アルケニル基、C2~C6の直鎖または分岐鎖のアルキ ニル基、あるいはハロゲン原子で置換されていても良い アリール基であるか、1つまたは複数の、C1~C4の 直鎖または分岐鎖のアルキル基、C1~C4の直鎖また は分岐鎖のアルコキシ基、C1~C4の直鎖または分岐 鎖のアルケニル基、C1~C4の直鎖または分岐鎖のア ルキニル基、あるいはハロゲン原子で置換されていても 良いヘテロアリール基であり;そしてZは、C末端が分 岐または環を形成しても良いC1~C6のアルキル基と エステルを形成してなる α -アミノ酸、または α -アミ 50

ノ酸残基数が3以下のオリゴペプチド残基である)で示 されるオリゴペプチド誘導体を、有機溶媒および水から なる2相系中、塩基および請求項1に記載の式1で示さ れるNースピロ4級アンモニウム塩の存在下、式IVで 表される化合物:

【化4】

R⁴W

(ここで、R⁴は、C1~C10の分岐または環を形成 していても良いアルキル基;C3~C10の分岐または 環を形成していても良いアリル基または置換アリル基; C1~C4のアルキル基、C1~C3のアルコキシ基、 ハロゲン原子、あるいはC1~C4のアルキル基、C1 ~C3のアルコキシ基またはハロゲン原子で置換されて いても良いアリール基、あるいはC1~C4のアルキル 基、C1~C3のアルコキシ基またはハロゲン原子で置 20 換されていても良いヘテロアリール基で置換されていて も良いアラルキル基:C1~C3のアルキル基、C1~ C3のアルコキシ基、ハロゲン原子、あるいはC1~C 3のアルキル基、C1~C3のアルコキシ基、またはハ ロゲン原子で置換されていても良いアリール基、あるい はC1~C4のアルキル基、C1~C3のアルコキシ 基、またはハロゲン原子で置換されていても良いヘテロ アリール基で置換されていても良いヘテロアラルキル 基:もしくは、C3~C9の分岐していても良いプロパ ルギルまたは置換プロパルギル基であり、そしてWは脱 離能を有する官能基である)と立体選択的に反応させる 工程、を包含する、式V:

【化5】

$$\begin{array}{c|c}
R^2 & R^3 & R^4 \\
R^1 & N & * & O \\
V & & V
\end{array}$$

(ここで、R¹~R⁴およびZ、は上記と同様の基であ り、そして*は不斉炭素原子を示す)で示される化合物 の製造方法。

【請求項20】 請求項10に記載の化合物と、式V I :

【化6】

20

で表されるアミン化合物を、有機溶媒中、酸補足剤の存 在下に反応させる工程を包含する、以下の式Ⅰ:

(ここで、nおよびmはそれぞれ独立して1以上の整数 であり: R^{\times} および R^{\vee} は、それぞれ独立して、 nまたはmのいずれかが2以上である場合、C1~C8 の直鎖または分岐鎖のアルキル基、C1~C8の直鎖ま たは分岐鎖のアルコキシ基、C2~C8の直鎖または分 岐鎖のアルケニル基、C2~C8の直鎖または分岐鎖の アルキニル基、またはハロゲン原子であるか、あるい は、1つまたは複数の、C1~C8の直鎖または分岐鎖 30· のアルキル基、C1~C8の直鎖または分岐鎖のアルコ キシ基、C2~C8の直鎖または分岐鎖のアルケニル 基、C2~C8の直鎖または分岐鎖のアルキニル基、ま たはハロゲン原子で置換されていても良いアリール基で あり、そしてnおよびmの両方が1である場合、1つま たは複数の、C1~C8の直鎖または分岐鎖のアルキル 基、C1~C8の直鎖または分岐鎖のアルコキシ基、C 2~C8の直鎖または分岐鎖のアルケニル基、C2~C 8の直鎖または分岐鎖のアルキニル基、またはハロゲン 原子で置換されていても良いアリール基であり; Arは 40 ことも開示されている。 アリール基であり;そしてXはハロゲン原子である)で 表されるN-スピロ4級アンモニウム塩の製造方法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、キラル相間移動触 媒およびそれを用いた不斉ペプチドの製造方法に関し、 より詳細には、相間移動触媒、特に軸不斉を有する光学 活性な4級アンモニウム塩の新規化合物と該化合物を製 造するための中間体、ならびに当該相間移動触媒を用い た不斉オリゴペプチドの製造方法に関する。

[0002]

【従来技術】軸不斉を有する光学活性な4級アンモニウ ム塩に関する化合物については、本願発明の発明者によ り合成された多くの化合物が明らかにされている。例え ば、式VII

[0003]

[168]

[0004] (ここで、R⁶ およびR⁶ はともに水素原 子、フェニル、 β ーナフチル、または3, 4, 5ートリ フルオロフェニルである) で表される化合物、および式 VIII:

[0005]

[化9]

【0006】(ここで、R⁵およびR⁶はともに水素原 子であり、Aはともにフェニル基または α - ナフチル基 である)で表される化合物が、J. Am. Chem. S oc., 121巻、27号、6519ページ、1999 年および同122巻、21号、5228ページ、200 0年に開示されている。そして、これらの化合物が、天 然または非天然であることを問わず、αーアミノ酸を立 体選択的に合成する相間移動触媒として有効に機能する

【0007】ペプチド合成については、アミノ基を保護 されたアミノ酸と、カルポキシル基を保護されたアミノ 酸とを縮合剤、例えば、ジシクロヘキシルカルボジイミ ド、ジイソプロピルカルボジイミド、N-エチル-N' -3-ジメチルアミノプロピルカルボジイミド等を単独 で、またはNーヒドロキシスクシンイミド、1ーヒドロ キシベンゾトリアゾール等の添加剤を併用して、反応さ せることが行われている。

[8000]

【発明が解決しようとする課題】本発明の目的は、軸不 50

斉を有する光学活性な4級アンモニウム塩の新規化合 物、特にスピロ型の化合物であって、相間移動触媒とし て、アミノ酸のα位の炭素素原子にアルキル、アラルキ ル、ヘテロアラルキル等の基を導入して天然または非天 然であることを問わず、光学活性なアミノ酸の合成に有 効であり、特に、ジペプチド、トリペプチド、テトラペ プチド等のオリゴペプチドのN-末端アミノ酸単位にお ける α 位の炭素原子にアルキル、アラルキル、ヘテロア ラルキル等の基を立体選択的に導入する際の触媒として 優れた効果を有する化合物を提供することにある。さら 10 に、当該触媒を使用したオリゴペプチドのNー末端アミ ノ酸単位における α位の炭素原子にアルキル、アラルキ ル、ヘテロアラルキル等の基を立体選択的に導入したオ リゴペプチドの製造方法を提供することにある。

【0009】本発明は、式1で表される、N-スピロ4 級アンモニウム塩化合物:

[0010]

【化10】

【0011】(ここで、nおよびmはそれぞれ独立して、30 1以上の整数であり; R^{x} および R^{y} は、それぞれ独立 して、nまたはmのいずれかが2以上である場合、C1 ~C8の直鎖または分岐鎖のアルキル基、C1~C8の 直鎖または分岐鎖のアルコキシ基、C2~C8の直鎖ま たは分岐鎖のアルケニル基、C2~C8の直鎖または分 岐鎖のアルキニル基、またはハロゲン原子であるか、あ るいは、1つまたは複数の、C1~C8の直鎖または分 岐鎖のアルキル基、C1~C8の直鎖または分岐鎖のア ルコキシ基、C2~C8の直鎖または分岐鎖のアルケニ ル基、C2~C8の直鎖または分岐鎖のアルキニル基、 またはハロゲン原子で置換されていても良いアリール基 であり、そしてnおよびmの両方が1である場合、1つ または複数の、C1~C8の直鎖または分岐鎖のアルキ ル基、C1~C8の直鎖または分岐鎖のアルコキシ基、 C2~C8の直鎖または分岐鎖のアルケニル基、C2~ C8の直鎖または分岐鎖のアルキニル基、またはハロゲ ン原子で置換されていても良いアリール基であり; Ar はアリール基であり;そしてXはハロゲン原子である) である。

よび $Ar - (R^Y)_n$ は同一の基である。

【0013】1つの実施態様では、Arはフェニル基で

【0014】1つの実施態様では、nおよびmはともに 2であり、かつR×およびR×は分岐していても良いC 1~C8のアルキル基である。

【0015】1つの実施態様では、上記分岐していても 良いC1~C8のアルキル基はtーブチル基であり、そ してArにおける置換位置は3位および5位である。

【0016】1つの実施態様では、nおよびmはともに 2であり、かつR*およびR*は、2つの分岐していて も良いC1~C8のアルキル基で置換されたフェニル基 である。

【0017】1つの実施態様では、R* およびR* は、 3位と5位とがtーブチル基に置換されたフェニル基で あり、そしてArにおける置換位置が3位および5位で ある。

【0018】1つの実施態様では、Xは臭素原子であ

【0019】1つの実施態様では、ビナフチル部分の立 20 体配置はともにS、S配置である。

【0020】本発明はまた、式IIで表される、ハロゲ ン化化合物:

[0021]

【化11】

40

【0022】(ここで、nおよびmはそれぞれ独立して $1以上の整数であり; R^{x} および R^{y} は、それぞれ独立$ して、nまたはmのいずれかが2以上である場合、C1 ~C8の直鎖または分岐鎖のアルキル基、C1~C8の 直鎖または分岐鎖のアルコキシ基、C2~C8の直鎖ま たは分岐鎖のアルケニル基、С2~С8の直鎖または分 岐鎖のアルキニル基、またはハロゲン原子であるか、あ るいは、1つまたは複数の、C1~C8の直鎖または分 岐鎖のアルキル基、C1~C8の直鎖または分岐鎖のア ルコキシ基、C2~C8の直鎖または分岐鎖のアルケニ ル基、C2~C8の直鎖または分岐鎖のアルキニル基、 またはハロゲン原子で置換されていても良いアリール基 であり、そしてnおよびmの両方が1である場合、1つ または複数の、C1~C8の直鎖または分岐鎖のアルキ 【0012】1つの実施態様では、Ar - (R*) 。お 50 ル基、C1~C8の直鎖または分岐鎖のアルコキシ基、

C2~C8の直鎖または分岐鎖のアルケニル基、C2~ C8の直鎖または分岐鎖のアルキニル基、またはハロゲ ン原子で置換されていても良いアリール基であり; Ar はアリール基であり;そしてXはハロゲン原子である) である。

【0023】1つの実施態様では、Ar-(R^x)。お よび $Ar-(R^Y)_m$ は同一の基である。

【0024】1つの実施態様では、Arはフェニル基で

[0025] 1つの実施態様では、nおよびmはともに 10 2であり、かつ R^{x} および R^{y} は分岐していても良いC1~C8のアルキル基である。

【0026】1つの実施態様では、上記分岐していても 良いC1~C8のアルキル基はtーブチル基であり、そ してArにおける置換位置は3位および5位である。

【0027】1つの実施態様では、nおよびmはともに 2であり、かつ R^{x} および R^{y} は、2つの分岐していて も良いC1~C8のアルキル基で置換されたフェニル基 である。

【0028】1つの実施態様では、 R^x および R^y は、 3位と5位とがt-ブチル基に置換されたフェニル基で あり、そしてArにおける置換位置は3位および5位で ある。

【0029】1つの実施態様では、Yは臭素原子であ

【0030】1つの実施態様では、ビナフチルの部分の 立体配置はS配置である。

【0031】本発明はまた、式III

[0032]

【化12】

$$R^{1}$$
 N R^{3} Z

 \mathbf{III}

【0033】(ここで、R'およびR'は、それぞれ独 立して、水素原子であるか、もしくは1つまたは複数 の、C1~C4の直鎖または分岐鎖のアルキル基、C1 40 ~C4の直鎖または分岐鎖のアルコキシ基、C2~C4 の直鎖または分岐鎖のアルケニル基、C2~C4の直鎖 または分岐鎖のアルキニル基あるいはハロゲン原子で置 換されていても良いアリール基であり、ただし、R¹ お よびR²の両方が水素原子である場合を除き;R³は、 水素原子であるか、C1~C6の分岐または環を形成し ていても良いアルキル基であるか、C1~C6の分岐ま たは環を形成していても良いアルコキシ基であるか、C 2~C6の分岐または環を形成していても良いアルケニ ル基であるか、C2~C6の分岐または環を形成してい 50

ても良いアルキニル基であるか、1つまたは複数の、C 1~C6の直鎖または分岐鎖のアルキル基、C1~C6 の直鎖または分岐鎖のアルコキシ基、C2~С6の直鎖 または分岐鎖のアルケニル基、C2~C6の直鎖または 分岐鎖のアルキニル基、あるいはハロゲン原子で置換さ れていても良いアリール基であるか、1つまたは複数 の、C1~C4の直鎖まだは分岐鎖のアルキル基、C1 ~ C 4 の直鎖または分岐鎖のアルコキシ基、C 1 ~ C 4 の直鎖または分岐鎖のアルケニル基、C1~C4の直鎖 または分岐鎖のアルキニル基、あるいはハロゲン原子で 置換されていても良いヘテロアリール基であり;そして Zは、C末端が分岐または環を形成しても良いC1~C 6のアルキル基とエステルを形成してなるα-アミノ 酸、またはα-アミノ酸残基数が3以下のオリゴペプチ ド残基である) で示されるオリゴペプチド誘導体を、有 機溶媒および水からなる2相系中、塩基および上記式Ⅰ で示されるN-スピロ4級アンモニウム塩の存在下、式

10

[0034]

IVで表される化合物:

【化13】

20

R 4W

【0035】(ここで、R*は、C1~C10の分岐ま たは環を形成していても良いアルキル基; C3~C10 の分岐または環を形成していても良いアリル基または置 換アリル基; C1~C4のアルキル基、C1~C3のア 30 ルコキシ基、ハロゲン原子、あるいはC1~C4のアル キル基、C1~C3のアルコキシ基またはハロゲン原子 で置換されていても良いアリール基、あるいはC1~C 4のアルキル基、C1~C3のアルコキシ基またはハロ ゲン原子で置換されていても良いヘテロアリール基で置 換されていても良いアラルキル基; C1~C3のアルキ ル基、C1~C3のアルコキシ基、ハロゲン原子、ある いはC1~C3のアルキル基、C1~C3のアルコキシ 基、またはハロゲン原子で置換されていても良いアリー ル基、あるいはC1~C4のアルキル基、C1~C3の アルコキシ基、またはハロゲン原子で置換されていても 良いヘテロアリール基で置換されていても良いヘテロア ラルキル基;もしくは、C3~C9の分岐していても良 いプロパルギルまたは置換プロパルギル基であり、そし てWは脱離能を有する官能基である)と立体選択的に反 応させる工程、を包含する、式V:

[0036]

【化14】

$$\begin{array}{c|c}
R^2 & & & \\
R^3 & & & \\
R^4 & & & \\
N & * & & \\
V & & & \\
\end{array}$$

同様の基であり、そして*は不斉炭素原子を示す)で示 される化合物の製造方法である。

【0038】1つの実施態様では、上記式 I I の化合物 と、式VI:

[0039]

【化15】

【0040】で表されるアミン化合物を、有機溶媒中、 酸補足剤の存在下に反応させる工程を包含する、以下の 式 I:

[0041] 【化16】

$$Ar$$
— $(R^{X})_n$
 Ar — $(R^{Y})_m$

【0042】(ここで、nおよびmはそれぞれ独立して 1以上の整数であり; R^{x} および R^{y} は、それぞれ独立 して、nまたはmのいずれかが2以上である場合、C1 ~C8の直鎖または分岐鎖のアルキル基、C1~C8の 直鎖または分岐鎖のアルコキシ基、C2~C8の直鎖ま たは分岐鎖のアルケニル基、C2~C8の直鎖または分 岐鎖のアルキニル基、またはハロゲン原子であるか、あ るいは、1つまたは複数の、C1~C8の直鎖または分 岐鎖のアルキル基、C1~C8の直鎖または分岐鎖のア ルコキシ基、C2~C8の直鎖または分岐鎖のアルケニ 50 基であるN-スピロ4級アンモニウム塩化合物;

1

Х

ル基、C2~C8の直鎖または分岐鎖のアルキニル基、 またはハロゲン原子で置換されていても良いアリール基 であり、そしてnおよびmの両方が1である場合、1つ または複数の、C1~С8の直鎖または分岐鎖のアルキ ル基、C1~C8の直鎖または分岐鎖のアルコキシ基、 C2~C8の直鎖または分岐鎖のアルケニル基、C2~ C8の直鎖または分岐鎖のアルキニル基、またはハロゲ ン原子で置換されていても良いアリール基であり;Ar はアリール基であり:そしてXはハロゲン原子である) 【0037】(ここで、R'~R'および2、は上記と 10 で表されるN-スピロ4級アンモニウム塩の製造方法で ある。

[0043]

[発明の実施の形態] 本発明は、式 [

[0044]

【化17】

【0045】(式中、nおよびmはそれぞれ独立して1 以上の整数、好ましくは1以上5以下の整数であり、R x およびR tdそれぞれ同じでも異なっていても良くn またはmのいずれかが2以上でC1~C8の直鎖又は分 岐しても良い低級アルキル基;低級アルコキシ基;C2 30 ~ C 8 の直鎖又は分岐しても良い低級アルケニル基;低 級アルキニル基:ハロゲン原子:C1~C8の直鎖又は 分岐しても良い低級アルキル基、低級アルコキシ基、C 2~C8の直鎖又は分岐しても良い低級アルケニル基、 低級アルキニル基、ハロゲン原子で置換されていても良 いアリール基であり;nおよびmの両方が1で1つまた は複数のC1~C8の直鎖又は分岐しても良い低級アル キル基、低級アルコキシ基、1つまたは複数のC2~C 8の直鎖又は分岐しても良い低級アルケニル基、低級ア ルキニル基、ハロゲン原子で置換されていても良いアリ 40 ール基であり、Arはアリール基、Xはハロゲン原子

(例えば、フッ素原子、塩素原子、臭素原子、およびヨ ウ素原子)、チオシアン酸または重硫酸である)で表さ れるN-スピロ4級アンモニウム塩であり、当該化合物 の提供により本発明が達成される。

【0046】上記化合物は、軸不斉を有する光学活性な 構造体であることができ、S,S-体、R,R-体が存 在し、両者は本発明に含まれる。

【0047】さらに、本発明は、式Iにおいて、

(1) Ar-(R^x) n およびAr-(R^y) m が同一

(2) Arがフェニル基である(1)記載の化合物;

(3) R^{x} および R^{x} が分岐していても良い $C1 \sim C8$ のアルキル基であって、n, mが共に2であることを特徴とする(2) 記載の化合物;

(4) R^{\times} および R^{\times} が分岐していても良い $C1\sim C8$ のアルキル基を二個置換したフェニル基であって、n およびmが共に2であり、A r 基における置換位置が3 位および5 位であることを特徴とする(2)記載の化合物:

(5) Xが臭素原子である(1)~(4)のいずれかに 10 記載の化合物;

(6) ビナフチル部分の立体配置が共にS, S位置である(1) \sim (5) のいずれかに記載の化合物;

(7) 分岐していても良い $C1 \sim C8$ のアルキル基が t -ブチル基である(1) \sim (6) のいずれかに記載の化合物: に係るものである。

【0048】また、本発明は、上記式Iで示される化合物の製造に必要な重要な中間体に関するものである。即ち、式II

[0049]

【化18】

る。

$$Ar \longrightarrow (R^{X})_{n}$$

$$Y$$

$$Ar \longrightarrow (R^{Y})_{m}$$

$$II$$

【0050】(式中、nおよびmはそれぞれ独立して1 以上の整数、好ましくは1以上5以下の整数であり、R $^{\mathsf{x}}$ および \mathbf{R}^{x} はそれぞれ同じでも異なっていても良く \mathbf{n} またはmのいずれかが2以上でC1~C8の直鎖又は分 岐しても良い低級アルキル基;低級アルコキシ基;C2 ~C8の直鎖又は分岐しても良い低級アルケニル基;低 級アルキニル基;ハロゲン原子;C1~C8の直鎖又は 分岐しても良い低級アルキル基、低級アルコキシ基、C 2~C8の直鎖又は分岐しても良い低級アルケニル基、 低級アルキニル基、ハロゲン原子で置換されていても良 いアリール基であり;nおよびmの両方が1で1つまた は複数のC1~C8の直鎖又は分岐しても良い低級アル キル基、低級アルコキシ基、1つまたは複数のC2~C 8の直鎖又は分岐しても良い低級アルケニル基、低級ア ルキニル基、ハロゲン原子で置換されていても良いアリ ール基であり、Arはアリール基、Yはハロゲン原子 (例えば、フッ素原子、塩素原子、臭素原子、およびヨ

ウ素原子) である) で表されるハロゲン化化合物に関す

【0051】ここにおいて、

(a) $Ar - (R^x)$ 。および $Ar - (R^y)$ 。が同一の基であるハロゲン化化合物;

14

(b) Arがフェニル基である(a) 記載の化合物;

(c) R^x および R^x が分岐していても良い $C1\sim C8$ のアルキル基であって、nおよびmが共に2であることを特徴とする(b) 記載の化合物;

(d) R^{x} および R^{x} が分岐していても良い $C1\sim C8$ のアルキル基を二個置換したフェニル基であって、n およびmが共に2 であり、A r 基における置換位置が3 位および5 位であることを特徴とする(b)記載の化合物:

(e) Xが臭素原子である(a) \sim (d) のいずれかに 記載の化合物;

(f) ビナフチル部分の立体配置が共にS配置である

(a) \sim (e) のいずれかに記載の化合物;

(g) 分岐していても良い $C1 \sim C8$ のアルキル基が、ジーt-プチル基である(a) \sim (f) に記載の化合物;

20 に関するものである。ここにおいて、分岐していても良

いC1~C8のアルキル基としては、メチル、エチル、 プロピル、イソプロピル、ブチル、イソブチル、t-ブ チル、ペンチル、イソペンチル、ヘキシル、イソヘキシ ル、ヘプチル、イソヘプチル、オクチル、イソオクチル 等が挙げられる。C1~C8の低級アルコキシ基として は、メチルオキシ、エチルオキシ、プロビルオキシ、イ ソプロピルオキシ、ブチルオキシ、イソブチルオキシ、 s ープチルオキシ、t ープチルオキシ、アミルオキシ、 イソアミルオキシ、ヘキシルオキシ、ヘプチルオキシ、 30 オクチルオキシ等が挙げられる。C2~C8の低級アル ケニル基としては、エテニル、1-プロペニル、2-プ ロペニル、イソプロペニル、1-ブテニル、2-ブテニ ル、3ープテニル、1ーペンテニル、2ーペンテニル、 3-ペンテニル、4-ペンテニル、1-メチルー2ーブ テニル、1-メチルー3-ブテニル、1,1-ジメチル ー2ープロペニル、3ーメチルー2ーブテニル、1ーへ キセニル、2-ヘキセニル、3-ヘキセニル、4-ヘキ セニル、5-ヘキセニル、2-メチルー1-ペンテニ ル、3-メチルー1-ペンテニル、4-メチルー1-ペ 40 ンテニル、2ーメチルー2ーペンテニル、3ーメチルー 2-ペンテニル、2-エチル-1-ブテニル、3,3-ジメチルー1ーブテニル、1ーヘプテニル、2ーヘプテ ニル、3-ヘプテニル、1-オクテニル、2-オクテニ ル、3-オクテニル、4-オクテニル等が挙げられる。 C2~C8の低級アルキニル基としては、エチニル、1 ープロピニル、2ープロピニル、1ーブチニル、2ーブ チニル、3ープチニル、1ーペンチニル、2ーペンチニ ル、3-ペンチニル、4-ペンチニル、4-メチルー1 -ペンテニル、1-ヘキシニル、1-オクチニル等が挙 50 げられる。そしてアリール基としては、フェニル、ビフ

ェニル、ナフチル、アントリル、フェナントリル等が挙 げられる。これらは同一であっても異なっていてもよ く、その置換位置は、Arがフェニル基であるとき、そ の3位と5位であることができ、このことはR* および RY が分岐していても良いC1~C8のアルキル基を二 個置換したフェニル基である場合においても同様であ り、当該フェニル基は、Arがフェニル基であるそのフ ェニル基の3位と5位に置換しているものであることが できる。

ピロ4級アンモニウム塩化合物を使用した、立体選択的 配置構造を可能とする天然または非天然のアミノ酸オリ ゴマーの製造方法に関する。すなわち、式III

[0053]

【化19】

$$\mathbb{R}^{1}$$
 \mathbb{R}^{2}
 \mathbb{R}^{3}
 \mathbb{Z}
 \mathbb{R}^{1}
 \mathbb{R}^{1}

【0054】(式中R'およびR'は同じでも異なって いても良く水素原子;1つまたは複数のC1~C4の直 鎖又は分岐しても良い低級アルキル基、低級アルコキシ 基、C2~C4の低級アルケニル基、低級アルキニル 基、ハロゲン原子で置換されていても良いアリール基を 示すが、同時に水素原子であることは除き、R3 は水素 原子; C1~C6の分岐又は環を形成していても良い低 30 級アルキル基:低級アルコキシ基:C2~C4の低級ア ルケニル基:低級アルキニル基;1つまたは複数のC1 ~C4の直鎖又は分岐しても良い低級アルキル基、低級 アルコキシ基、低級アルケニル基、低級アルキニル基、 ハロゲン原子で置換されていても良いアリール基;1つ または複数のC1~C4の直鎖又は分岐しても良い低級 アルキル基、低級アルコキシ基、低級アルケニル基、低 級アルキニル基、ハロゲン原子で置換されていても良い ヘテロアリール基を示し、ZはC末端が分岐、又は環を 成した α -アミノ酸又は α -アミノ酸残基数が3以下の オリゴペプチド残基を示す)で示されるオリゴペプチド 誘導体を、有機溶媒と水又は有機溶媒と固体とからなる 2相系中、塩基、式Iで示されるN-スピロ4級アンモ ニウム塩の存在下、式VI

[0055] 【化20]

R⁴W

IV

【0056】(式中R⁴は、C1~C10の分岐または 環を形成していても良いアルキル基:C3~C10の分 岐又は環を形成していても良いアリル基または置換アリ ル基; C1~C4のアルキル基、C1~C3のアルコキ 【0.052】さらに、本発明は、式Iで示されるN-ス10 シ基、ハロゲン原子、あるいは $C1\sim C4$ のアルキル 基、C1~C3のアルコキシ基、またはハロゲン原子で 置換されていても良いアリール基、あるいはC1~C4 のアルキル基、C1~C3のアルコキシ基、またはハロ ゲン原子で置換されていても良いヘテロアリール基で置 換されていても良いアラルキル基; C1~C3のアルキ ル基、C1~C3のアルコキシ基、ハロゲン原子、ある いはC1~C3のアルキル基、C1~C3のアルコキシ 基、またはハロゲン原子で置換されていても良いアリー ル基、あるいはC1~C4のアルキル基、C1~C3の 20 アルコキシ基、またはハロゲン原子で置換されていても 良いヘテロアリール基で置換されていても良いヘテロア ラルキル基:もしくは、C3~C9の分岐していても良 いプロパルギル基または置換プロパルギル基であり、W は脱離能を有する官能基である)で示される化合物とを 立体選択的に反応させることを特徴とする、式V

[0057]

【化21】

$$\begin{array}{c|c}
R^2 & R^3 & R^4 \\
R^1 & N & * & O
\end{array}$$

【0058】(式中R1~R1 とZとは上記と同様の基 であり、そして*は不斉炭素原子示す)で示される化合 物の製造方法である。ここで、C1~C4の分岐または 環を形成していても良いアルキル基としてはメチル、エ 形成しても良いC1~C6のアルキル基とエステルを形 40 チル、n-プロピル、イソプロピル、n-ブチル、イソ ブチル、sーブチル、tーブチル、シクロプロピル、シ クルブチル、2ーメチルシクロプロピル、シクロプロピ ルメチル等が挙げられる。С2~С4のアルケニル基と してはビニル、プロペニル、イソプロペニル、1-ブテ ニル、2-ブテニル、3-ブテニル、1-メチル-1-プロペニル、1-メチル-2-プロペニル、2-メチル -1-プロペニル、2-メチル-2-プロペニル等が挙 げられる。アルキニル基としては、エチニル、1-プロ ピニル、2-プロピニル、1-ブチニル、2-ブチニ

50 ル、3-ブチニル、1-メチル-2-プロピニルが挙げ

られる。C1~C6の分岐または環を形成していても良 いアルキル基としては上述のほかに1-メチルブチル、 ペンチル、シクロペンチル、ヘキシル、シクロヘキシル 等が挙げられある。アリールおよびヘテロアリールとし てはフェニル、ピフェニル、ナフチル、アントラニル、 ピリジル、キノニル、インドリル、フリル、チエニル、 ピロリジル、イミダゾリル、オキサゾリル、チアゾリル 等が挙げられる。

17

【0059】また、脱離能を有する官能基としては、塩 素、臭素、ヨウ素、メタンスルホニルオキシ、pートル 10 エンスルホニルオキシ、トリフルオロメタンスルホニル オキシ等が挙げられる。

【0060】反応に使用される適宜の媒体としては、ベ ンゼン、トルエン、キシレン、エチルエーテル、イソプ ロピルエーテル、ジクロロメタン、ジクロロエタン、ト リクロロエタン等が、塩基としては水酸化リチウム、水 酸化ナトリウム、水酸化カリウム、水酸化セシウム、水 酸化カルシウム等が挙げられる。

【0061】なお、本発明により提供される式Iで示さ れる化合物において、Xが、例えばチオシアン酸、重硫 20 酸等であるN-スピロ4級アンモニウム塩は、XがBr である化合物をチオシアン酸アルカリ(例えばカリウ ム、ナトリウム)との反応により、N-スピロ4級チオ シアン酸アンモニウム塩を得、さらに重硫酸アルカリ (例えばカリウム、ナトリウム)と反応させて、N-ス ピロ4級重硫酸アンモニウム塩を得ることができる。ま た、ここに得られるN-スピロ4級重硫酸アンモニは弗 化カリウムとの反応によりN-スピロ4級フルオロアン モニウム塩へと変換することができ、得られるN-スピ ロ4級フルオロアンモニウム塩は、シリルエノールエー 30 テルのアルドール反応に使用される。チオシアン酸Nー スピロ4級アンモニウム塩への変換は、当該化合物を例 えば、ジクロロメタンを溶媒としてチオシアン酸アルカ リ(例えばカリウム、ナトリウム)の飽和溶液を加えて 振とうすることによって簡単に行うことができる。得ら れたチオシアン酸N-スピロ4級アンモニウム塩は、水 中に懸濁し、濃硫酸を加え、加熱した後、水中において 硫酸水素カリウム又は硫酸水素ナトリウムを飽和させる ことにより重硫酸塩に誘導される。更に、このものは、 例えばテトラヒドロフランを溶媒として弗化カリウム等 40 と室温で混合し反応させることによりフルオロNースピ ロ4級アンモニウム塩へと誘導することができ、引き続 き、次の反応に、そのままで使用される。

【0062】かくて提供される式Vで示される化合物 は、天然に存在するアミノ酸の縮合物としてのオリゴマ ーである場合、又非天然のアミノ酸を含む縮合物として のオリゴマーである場合とを包含することができるとこ ろ、本願発明に依れば、非天然のアミノ酸を含む縮合物 であるオリゴマーを提供する上において、優れた効果を 発揮する。即ち、本願発明は、式IVで示される化合物 50 ン原子で置換されていても良いアリール基で置換された

を式ⅠIIで示される化合物に反応させる場合、R⁴と して多岐に亘るものの中から選択され使用される式 I V の化合物の選択に応じて、非天然のアミノ酸を縮合した 型のオリゴマーとすることができ、加えて、反応部位で あるところの炭素原子(R⁴が導入される)に結合する 置換基の結合様式を、使用する相間移動触媒のビナフチ ル部分の立体配置に応じて、S体またはR体のいずれか を選択的に選ぶことができるからである。

【0063】ここに得られるオリゴマーは医薬品とし て、又はその中間体としての利用が期待される。例え ば、ジペプチド誘導体にはアスパルテーム(甘味料)、 エナラプリル(抗高血圧作用)、リジノプリル(抗高血 圧作用)、アリテーム(甘味料)、L-G1u-L-T rp(新生血管形成阻害作用)、バシリシン(抗生物 質) 等有用な化合物が知られている。

【0064】上記式I記載の化合物は以下に記述すると ころに従い製造することができる。即ち、式IX [0065]

【化22】

【0066】で表される公知化合物(該ビナフチル体は、 S体又はR体であることができる。以下同じ) に、式X [0067] [化23]

 R^7 -B(OH)₂

【0068】 (式中R⁷ は、2以上の、C1~C8の直 鎖または分岐しても良いアルキル基、C1~C8の直鎖 または分岐しても良いアルコキシ基、C2~C8の直鎖 または分岐しても良いアルケニル基、C2~C8の直鎖 または分岐しても良いアルキニル基またはハロゲン原子 で置換されたアリール基;1つまたは複数の、C1~C 8の直鎖または分岐しても良いアルキル基、C1~C8 の直鎖または分岐しても良いアルコキシ基、C2~C8 の直鎖または分岐しても良いアルケニル基、C2~C8 の直鎖または分岐しても良いアルキニル基またはハロゲ

アリール基である)をSuzukiカップリングの条件 下反応させて、式XI

[0069] [化24]

【0070】(式中 R^7 は前記と同じ。)で示される化合物を得る。ここにおいて、 R^7 で示される基として、例えば3, 5-ジ-t-ブチルフェニル、<math>3, 5-ビス-(3, 5-ジ-t-ブチルフェニル)フェニル等の基が挙げられる。

【0071】得られた式XIで示される化合物を適宜溶媒中、ラジカル反応開始剤の存在下ハロゲン化剤(ハロゲンラジカル発生化剤)を作用させ2-および2'ーメチル基を共にハロゲン化する。ここにおいて使用されるハロゲン化剤としては、例えばNーブロモコハク酸イミド、Nークロロコハク酸イミド等が挙げられ、ラジカル反応開始剤としては、例えば、アゾビスイソブチロニトリル、過酸化ベンゾイル等が、適宜の溶媒としてはベンゼン、ヘキサン、アセトニトリル、シクロヘキサン等が挙げられる。反応は室温から使用溶媒の沸点までの適宜30な温度、好適には60~100℃で、30分から5時間攪拌することにより行うことができる。

【0072】かくて得られる式XII

[0073]

【化25】

XII

【0074】(式中 R^7 は前記と同じ、Xはハロゲン原子を示す)で示される化合物を、3, 5 ージヒドロー4 Hー [2, 1 ー c : 1 ', 2 ' ー e] アゼピン(このものは、S体であること、R体であることができる)と反応させることにより、本願発明の対象化合物であるところの式 I で示される化合物を得ることができる。ここにおいて、反応は、適宜溶媒中、酸補足剤の存在下に行うことができる。使用される適宜溶媒としてはアルコール系、例えばメタノール、T ロパノール、T

. 20

系、例えばメタノール、エタノール、プロパノール、イリプロパノール等、酸補足剤としては無機塩基、例えば炭酸カリウム、炭酸ナトリウム等が挙げられ、溶媒中で加熱還流することにより、両者の反応が進行する。反応混合物からの目的物の単離はジクロロメタン、ジクロロエタン、トリクレン、四塩化炭素等による抽出、シリカゲルクロマトグラフィにより行うことができる。

[0075]

【発明の効果】かくて得られる式Iで示される化合物は、反応原料として選択される式II及び3,5ージヒドロー4Hー[2,1-c:1',2'-e]アゼピンにおける立体配置に応じてS,Sー体又はR,R体であることができる。当該化合物は、前記した通り、式IIIで示されるシッフベースアミノ酸オリゴマーへのアルキル化を極めて高い立体選択性において行うことができる相間移動触媒として使用される。ここにおいて、該オリゴマー中の他の部分のアミノ酸残基中に存在する不斉中心に何らの影響を及ぼすことなく、目的位置のアルキル化をジアステレオ選択的に行うことができる特徴を備えている。

[0076]

【実施例】以下に、本願発明を具体的に説明するため に、実施例を記述するが、本願発明を限定するものでは ない。

【0077】<実施例1>

[0078]

【化26】

【0079】DME2.2mLと水0.45mL中で、化合物1(S体)258mg(0.446mmol),3,5-ジーtーブチルフェニル硼酸229mg(0.98mmol),水酸化パリウム8水和物422mg(1.34mmol),酢酸パラジウム5mg(0.02mmol),トリフェニルホスフィン14mg(0.053mmol)の混合物からアルゴンを流してガスを追い出した。

【0080】混合物を加熱し、7時間還流した。室温まで冷却し、塩化アンモニウム飽和液を加えた。全混合物 20をエチルエーテルで抽出 (3回)した。抽出液を合せて、食塩水で洗浄し、乾燥 (Na $_1$ SO $_1$)し、濃縮した。固形残渣をシリカゲルカラムクロマト(溶離液ヘキサン:ジクロロメタン= $7:1\rightarrow 5:1$)に掛け、白色の固体化合物 2(S体)を得た(得量 258mg(0.

【0084】実施例1における3、5-ジ-t-ブチルフェニル硼酸に代えて、化合物1と3、<math>5-ビス-ジ〔(3、5-ジ-t-ブチルフェニル)〕フェニル硼酸を使用したほかは、実施例1と同様にして反応させ、ヘキサン:ジクロロメタン=10:1を溶離液としてシリカゲルクロマトに掛け、白色の固体化合物4(S体)を収率93%で得た。ここに得た化合物のNMRスペクトルは以下のとおりであった。

[0085] H NMR (CDC13 400M

391mmol) 収率88%)。

【0081】ここに得た化合物のNMRスペクトルは以下のとおりであった。

22

¹ H NMR (CDC1₃ 200MH₂) δ 7. 91 (2H, d, J=8. 0Hz, Ar), 7. 89 (2 H, s, Ar), 7. 47-7. 37 (4H, m, A r), 7. 31 (4H, d, J=1. 8Hz, Ar), 7. 24 (2H, dd, J=6. 4, 0. 8Hz, A r), 7. 15 (2H, d, J=8. 0Hz, Ar), 1. 98 (6H, s, Me), 1. 38 (36H, s, t-Bu).

【0082】<実施例2> 【0083】

【化27】

 H_z) δ 8. 0 2 (2 H, s, Ar), 7. 9 4 (2 H, d, J=8. 0 Hz, Ar), 7. 78 (2 H, s, Ar), 7. 65 (4 H, d, J=1. 2 Hz, Ar), 7. 55-7. 47 (12 H, m, Ar), 7. 44 (2 H, t, J=7. 4 Hz, Ar), 7. 27 (2 H, d, J=8. 4 Hz, Ar), 7. 2 0 (2 H, d, J=8. 4 Hz, Ar), 2. 11 (6 H, s, Me), 1. 38 (72 H, s, t-Bu). 50 【0086】 <寒施例 3>

[0087]

20

【0088】実施例1において得た化合物2(S体)2 24mg(0.34mmol), N-ブロモコハク酸イ ミド133mg(0.75mmol), アゾビスイソブ チロニトリル6mg (0.03mmol) をベンゼン 1. 7mL中で1時間還流した。反応混合物を室温にま で冷却し、濃縮した。粗組成物をシリカゲルカラムクロ マトに掛け、ヘキサン:ジクロロメタン=7:1→5: 1を溶離液として、白色固体化合物6(S体)を得た (得量214mg (0. 262mmol) 収率77 %).

23

【0089】ここに得た化合物のNMRスペクトルは以

【0092】実施例2において得た化合物4(S体)を 用い、実施例3と同様の反応を行い、ヘキサン:ジクロ ロメタン=6:1→3:1を溶離液としてシリカゲルカ 40 r), 7.48(4H, s, Ar), 7.32(2H, ラムクロマトに掛け8(S体)を得た(収率97%)。 【0093】ここに得た化合物のNMRスペクトルは以 下のとおりであった。

¹ H NMR (CDCl₃ 400MH₂) δ8. 10 (2H, s, Ar), 7. 97 (2H, d, J=8.0H)z, Ar), 7.88 (2H, s, Ar), 7.85 (4 下のとおりであった。

¹ H NMR (CDC1₂ 200MH₂) δ7.95 (2H, s, Ar), 7. 93 (2H, d, J=8.4H)z. Ar), 7. 56-7. 45 (4H, m, Ar), 7. 48 (4H, s, Ar), 7. 34-7. 24 (2 H, m, Ar), 7.18(2H, d, J=8.4H)z, Ar), 4. 26 (4H, s, CH₂), 1. 39 (36H, s, t-Bu).

【0090】<実施例4> [0091]

【化29】

H, s, Ar), 7.58(8H, d, J=2.0Hz,Ar), 7. 54 (2H, t, J=7. 2Hz, A t, J=7. 2Hz, Ar), 7. 24 (2H, d, J)=6.8Hz, Ar), 4.43 (4H, s, C H_2), 1. 39 (72H, s, t-Bu).

【0094】<実施例5>

[0095]

[化30]

【0096】実施例3で得た化合物6(S体)214m g (0, 26mmol) と化合物10 (S体) 74mg (0.25mmo1)をアセトニトリル2.6mL中、 室温で30分撹拌した。次いで炭酸カリウム104mg (0.75mmol)を加えた。混合物を更に1.5時 間撹拌し、3時間還流させた。室温に冷却した後、揮発 分を除いた。残渣をシリカゲルクロマトに掛け、ジクロ 20 ロメタン:メタノール=30:1→15:1を溶離液と し、白色固体化合物11(S, S体)を得た(得量21 7mg (0. 21mmol) 収率81%)。

【0097】ここに得た化合物のNMRスペクトルは以 下のとおりであった。

 1 H NMR (CDC1 $_{3}$ 200MH $_{z}$) δ 8.34 (2H, s, Ar), 8. 13 (4H, d, J=8.1H)z, Ar), 7.85 (2H, s, Ar), 7.79 (2 H, d, J=8.0Hz, Ar), 7.65 (2H, t, J=7.0Hz, Ar), 7.49 (2H, t, J=6. 9 Hz, Ar), 7. 42-6. 9.2 (12H,

m, Ar), 6. 14 (2H, d, J=8, 4Hz, A r), 5. 03 (2H, d, J=13.6Hz, C H_2), 4. 37 (2H, d, J=13. 2Hz, CH 2), 4. 14 (2H, d, J=13. 2Hz, C H_2), 3. 55 (2H, d, J=12. 8Hz, CH 2), 1. 68 (18H, s, t-Bu), 1. 13 (18H, s, t-Bu).

IR (KBr) 3055, 2961, 2868, 162 2, 1593, 1454, 1394, 1364, 129 6, 1248, 1200, 1032, 885, 856, 812, 752, 721cm⁻¹.

HRMS (FAB) C₇ 2 H₇ 2 Nとして [(M-B r) +]:理論値950.5665, 実測値950.5 667.

 $[\alpha]_{D}^{2} = +48.4 (C0.5, CHC1_3).$ 【0098】<実施例6>

30 [0099] 【化31】

But CH₂Br -Ցս 10 Bu' Bu 13

【0100】実施例4で得た化合物8(S体)を用い て、実施例5と同様に処理して、白色固体化合物13 (S, S体)を収率64%で得た。

【0 1 0 1 】 ここに得た化合物のNMRスペクトルは以 50 1 5 (2H, d, J=8.4Hz, Ar), 8.11 (2

下のとおりであった。

 1 H NMR (CDC1₃ 400MH_z) δ 8. 50 (2H, s, Ar), 8. 47 (2H, s, Ar), 8.

H, s, Ar), 7. 84 (2H, d, J=8. 0Hz, Ar), 7. 78 (4H, s, Ar), 7. 72-7. 65 (4H, m, Ar), 7. 52 (2H, d, J=8. 0Hz, Ar), 7. 48-7. 35 (6H, m, Ar), 7. 30-7. 12 (10H, m, Ar), 7. 06 (2H, d, J=8. 8Hz, Ar), 6. 68 (2H, d, J=8. 4Hz, Ar), 5. 12 (2H, d, J=14. 0Hz, CH₂), 4. 32 (2H, d, J=13. 2Hz, CH₂), 4. 25 (2H, d, J=14. 0Hz, CH₂), 3. 67 (2H, d, J=13. 2Hz, CH₂), 1. 48 (36H, s, t-Bu), 1. 25 (36H, s, t-B

27

u)。
IR (KBr), 2961, 2868, 1620, 1587, 1477, 1393, 1362, 1308, 1248, 1202, 868, 812, 756, 748, 716cm⁻¹。
HRMS (FAB) C₁₁₂ H₁₂ 。Nとして[(M-Br)⁺]:理論値1478, 9421, 実測値1478, 9449。

[α]_D²⁶=-8.5 (C0.5, CHCl₃)。 0 [0102] <実施例7> [0103] [化32]

【0104】水 75μ Lに水酸化セシウム375mg (2.5mmo1)の溶液にトルエン5mL、実施例 6 で得た触媒 16mg (0.010mmo1)、221mg (0.5mmo1)の化合物 14そして C_2 Hs I 4 4μ L (0.55mmo1)をアルゴン雰囲気中 0 C で加えた。混合物を 6 時間同温度で撹拌した。反応混合物を水でうすめ、エチルエーテルで抽出 (3回)した。抽出液を合せ、食塩水で洗い、乾燥 (Na2 SO_4)し、濃縮した。油状残渣をシリカゲルカラムクロマト(溶離液 ヘキサン:酢酸エチル $4:1\rightarrow 2:1$)に掛け、アルキル化生成物(15, 16混合物)を無色粘稠オイルとして得た(得量 202mg (0.43mmo1)収率 86%)。

[0105] ジアステレオマー比: HPLC (DAIC EL Chiralpak-AD, 溶離液 ヘキサン: イソプロパノール=20:1, 流量1.0mL/min) 16(8.3分):15(12.6分):その他 (13.6分、24.6分)=1.2:98.7:198%de(15 vs.16)。

【0106】15, 16のNMRスペクトルは以下のとおりであった。

[0107]15:

² H NMR (CDCl₃ 400MH_z) δ 7. 61 -7. 58 (2H, m, Ar), 7. 47-7. 34 (6H, m, Ar), 7. 23 (1H, d, J=8. 8H

z, NH), 7. 12-7. 01 (5H, m, Ar), 6. 97-6. 93 (2H, m, Ar), 4. 85-4. 80 (1H, m, CHCOOBu'), 3. 85 (1H, dd, J=6. 8, 4. 8Hz), 3. 11 (1H, dd, J=13. 6, 6. 8Hz, CH₂ Ph), 3. 03 (1H, dd, J=13. 6, 6. 8Hz, CH₂ Ph), 1. 86-1. 72 (2H, CH₂ 30 CH₃), 1. 44 (9H, s, t-Bu), 0. 84 (3H, t, J=7. 4Hz, CH₂ CH₂).

1 H NMR (CDC13 400MHz) δ7.59
-7.56 (2H, m, Ar), 7.43-7.39
(4H, m, Ar), 7.36-7.23 (8H, m, N)
HԽԵՄΑr), 7.11-7.07 (2H, m, A)
r), 4.80 (1H, m, CHCOOBu'), 3.88 (1H, dd, J=6.4, 5.2Hz, CHCONH), 3.16 (1H, dd, J=13.6, 6.4)
40 Hz, CH₂ Ph), 3.12 (1H, dd, J=14.0, 6.0Hz, CH₂ Ph), 1.79-1.7
0 (2H, m, CH₂ CH₃), 1.34 (9H, s, t-Bu), 0.79 (3H, t, J=7.4Hz, C)
H₂ CH₃).

【0109】<実施例8> 【0110】 【化33】

【0111】トルエン2mLに83mg(0.20mm o 1)の化合物17,PhCH $_2$ Br 26μ L(0.22mmo 1),実施例6で得た触媒6mg(0.004mmo 1)を加えた混合物へ水酸化セシウム1水和物 0.17g(1.0mmo 1)を0で加え、混合物を同温度で1時間撹拌した。反応混合物を水でうすめ、エチルエーテルで抽出(3回)した。抽出液を合せ、食塩水で洗い、乾燥(Na_2SO_4)し、濃縮した。

【0112】油状残渣をシリカゲルカラムクロマト(溶離液 ヘキサン:酢酸エチル= $3:1\rightarrow 2:1$)に掛け、アルキル化生成物(18,19混合物)を無色粘稠オイルとして得た(得量88mg(0.17mmo 1)収率87%)。

【0113】ジアステレオマー比: HPLC (DAIC EL Chiral Pak-AD (溶離液ヘキサン: エタノール=50:1, 流量0.5mL/min)19 (20.0分):18 (22.8分):その他(25.7分,31.4分)=3.8:95.9:0.3 92%de(18 vs.19)。

【0114】18, 19のNMRスペクトルは以下のと 30 おりであった。

[0115]18:

¹ H NMR (CDC1 a 400MHz) 67. 91 (1H, s, CH=N), 7. 88 (1H, d, J=9. 2Hz, NH), 7. 49 (2H, d, J=8. 4Hz, Cl-Ar), 7. 37 (2H, d, J=8. 8Hz, Cl-Ar), 7. 25-7. 15 (6H, m, Ar), 7. 02 (1H, d, J=4. 0Hz, Ar), 7. 00 (1H, d, J=2. 0Hz, Ar), 6. 89 (2H, dd, J=7. 6, 1. 6Hz, Ar), 4. 82 (1H, m, CHCOOBu') 3. 21 (1H, d, J=12. 8Hz, CH2 Ph), 3. 12 (1H, dd, J=13. 6, 4. 8Hz, CH2 Ph), 2. 91 (1H, d, J=13. 2Hz, CH2

Ph), 2. 84 (1H, dd, J=13. 6, 6. 0 Hz, CH₂ Ph), 1. 47 (3H, s, Me), 1. 34 (9H, s, t-Bu).

30

[0116]19:

p-Ci-Ph=L-Phe (Me) -L-Phe-O Bu' 6b (colorless viscous o il (無色の粘稠なオイル))

¹ H NMR (CDC1₃ 400MH_z) δ7.92 (1H, d, J=7.6Hz, NH), 7.62 (1H, 80 s, CH=N), 7.51 (2H, d, J=8.0H z, C1-Ar), 7.39 (2H, d, J=8.4H z, C1-Ar), 7.17-7.06 (8H, m, A r), 6.95 (2H, m, Ar), 4.79 (1H, m, CHCOOBu',) 3.08 (4H, m, CH₂ Ph), 1.42 (9H, s, t-Bu), 1.37 (3H, s, Me).

【0117】〈実施例9、10〉実施例7において、E t I の代りに β -ナフチルメチルプロミド、又はアリルプロミドを使用し、水一水酸化セシウムの溶液に代えてトルエン-50%水酸化カリウム水溶液3:1(容量比)を使用して、各々の基が導入されたジペプチドを製造した。得られたジペプチドの収率、光学純度は以下の通りであった: β -ナフチルメチルブロミドの場合:収率92%、光学純度96de;アリルブロミドの場合:収率89%、光学純度98de。

【0118】〈実施例11〉実施例8におけるベンジルブロミドの代りにアリルプロミドを使用して、ジペプチドを製造した。得られたジペプチドの収率、光学純度は以下の通りであった:収率91%、光学純度92%de。

【0119】<実施例12>

[0120]

【化34】

40

【0121】実施例8で得た化合物18から誘導された 化合物20に、トルエンと50%水酸化カリウム水溶液 3:1 (容量比) の混合物中、実施例5で得た相間移動 触媒(0.02当量)を用い、アルキル化剤としてβ-ナフチルメチルブロミド(1.1当量)を使用して、0 ℃、2時間反応させ、化合物21を得た。得られたトリ

ペプチドの収率、光学純度は以下の通りであった:収率 96%、光学純度95%de。

32

【0122】<実施例13>

[0123]

[化35]

【0124】化合物22に対して、ベンジルブロミド 1. 1倍当量、実施例6で得た触媒0.02培当量をト ルエンー50%水酸化カリウム水溶液3:1の混合溶媒 中、0℃で7時間反応して、実施例7と同様の処理をし て、化合物23を収率92%得た。選られた化合物の光 30 学純度は93%deであった。

【0125】<寒施例14>

[0126]

【化36】

【0127】実施例13において使用した原料化合物2 2の代わりに、化合物24を使用したほかは実施例13 と同様にして化合物25を収率91%で得た。選られた 化合物の光学純度は96%deであった。

【0128】<実施例15>

[0129]

[化37]

【0130】化合物26に対して、ベンジルブロミド 1.1倍当量、実施例5で得た触媒0.02培当量をト ルエン-50%水酸化カリウム水溶液3:1の混合溶媒 10 中、0℃で6時間反応して、実施例7と同様の処理をし て、化合物27を収率93%得た。選られた化合物の光 学純度は86%deであった。

【0131】〈実施例16〉実施例15において、触媒を実施例6で得た触媒に代えたほかは、実施例15と同様にして化合物27を収率97%で得た。選られた化合物の光学純度は97%deであった。

【0132】<参考例>実施例12において使用した原料であるトリペプチド化合物は、実施例8で得た化合物18をテトラヒドロフラン中、10%クエン酸処理して、末端アミノ基遊離化合物を得、これにDCCを縮合剤として、Nーベンジルグリシンをジクロロメタン中で縮合し、酢酸エチルエーテルーメタノール中バラジウム炭素を使って接触還元して脱ベンジルを行い、塩酸塩に変えた後、ジクロロメタン中、イミノベンゾフェノンを反応させて得られた化合物(全収率83%)を使用した。

34

フロントページの続き

(51) Int. Cl. ⁷		識別記号	FI		デーマコード(参考)
C07K	1/113		C 0 7 K	1/113	
// C07B	53/00		C 0 7 B	53/00	В
					G
	61/00	3 0 0	e de la companya del companya de la companya del companya de la co	61/00	3 0 0
C 0 7 M	7:00		C 0 7 M	7:00	

Fターム(参考) 4C050 AA04 BB09 CC09 EE01 FF01

GG01 HH01

4G069 AA06 BA21A BA21B BD11A

BE13A BE13B CB57

4H006 AA01 AA02 AB84 AC24 AC81

BA51 BA65 BA92 BB10 BB31

EA23

4H039 CA10 CD10 CD20

4H045 AA20 BA11 BA12 BA13 BA50

EA20 EA50 FA51